```
1/7/4
DIALOG(R)File 350:Derwent WPIX
(c) 2006 Thomson Derwent. All rts. reserv.
011715643
WPI Acc No: 1998-132553/199813
 Wash composition - comprises long chain acyl dipeptide or salt and long
 chain acyl acidic aminoacid or salt
Patent Assignee: AJINOMOTO CO INC (AJIN ); AJINOMOTO KK (AJIN )
```

Inventor: HATTORI T; OSHIMURA E; SAKAMOTO K; YOSHIHARA H

Number of Countries: 025 Number of Patents: 007

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

A2 19980304 EP 97306644 EP 826766 A 19970829 199813 B JP 10121091 A 19980512 JP 97234222 A 19970829 199829 A 19981229 US 97921518 US 5854199 A 19970902 199908 EP 826766 B1 20030709 EP 97306644 A 19970829 200353 DE 69723375 E 20030814 DE 97623375 A 19970829 200361 EP 97306644 A 19970829

ES 2202554 T3 20040401 EP 97306644 A 19970829 200425 JP 3622441 B2 20050223 JP 97234222 A 19970829 200514

Priority Applications (No Type Date): JP 96230698 A 19960830 Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

EP 826766 A2 E 15 C11D-001/10

Designated States (Regional): AL AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI

LT LU LV MC NL PT RO SE SI JP 10121091 A 12 C11D-001/65

US 5854199 A C11D-001/37

EP 826766 B1 E C11D-001/10

Designated States (Regional): DE ES FR GB IT

DE 69723375 E C11D-001/10 Based on patent EP 826766 C11D-001/10 Based on patent EP 826766 ES 2202554 T3

JP 3622441 **B2** 18 C11D-001/65 Previous Publ. patent JP 10121091

Abstract (Basic): EP 826766 A

Wash composition comprises: (a) an N-long-chain acyl dipeptide of formula R1-CO-(X-Y)-OM1 (1) or its salt and (b) an N-long-chain acyl acidic amino acid or its salt. Also claimed is an N-long-chain-acyl dipeptide of formula

R2-CO-NH-CH(COOM3)-(CH2)2-CO-NH-CH(COOM4)-(CH2)2-COOM2 (2). X, Y = anacidic amino acid residue; R1 = 7-21C linear or branched alkyl or alkenyl; M1 = H, alkali metal, ammonium, alkylammonium, alkanolammonium or basic amino acid; R = 7-21C linear or branched alkyl or alkenyl; M2-M4 = H, alkali metal, ammonium, alkylammonium, alkanolammonium, basic amino acid or its salt.

The acidic amino acid is preferably glutamic acid or aspartic acid. In (1), when X is a glutamic acid residue, X may be bound to Y through тмпм(1)

alpha -carbonyl or delta -carbonyl. When X is an aspartic acid residue, Y may be bound to Y through alpha -carbonyl or a beta -carbonyl. The wt. ratio of (A) to (B) is 0.1:100-20:100.

ADVANTAGE - The composition has low irritation and good resistance to hard water, is free from the turbidity and odour found in natural peptides and gives good feel to the skin without creaking feeling of the hair during rinsing or stretching feeling of the skin after washing.

Dwg.0/0

Derwent Class: D21; E19

International Patent Class (Main): C11D-001/10; C11D-001/37; C11D-001/65

International Patent Class (Additional): A61K-007/075; A61K-007/48;

A61K-007/50; C07C-237/22; C07C-237/52; C11D-001/88; C11D-001/65;

C11D-001-10; C11D-001-52

(12)公開特許公報 (A)

(19)日本国特許庁·(JP)

(11)特許出願公開番号

特開平10-121091

(43)公開日 平成10年(1998)5月12日

(51) Int. C1. 6 C11D 1/65 A61K 7/075 7/50 //(C11D 1/65	識別記号		F I C11D 1/6 A61K 7/0 7/5	75			
1:52		審査請求	未請求 請求	対項の数4	OL	(全12頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	特願平9-234222		(71)出願人	00000006 味の素株	•		
(22)出願日	平成9年(1997)8月29日		(72)発明者			橋1丁目15番	番1号
(31)優先権主張番号 (32)優先日	特願平8-230698 平8(1996)8月30日		(12)元列省		川崎市	川崎区鈴木町 研究所内	丁1-1 味の
(33)優先権主張国	日本(JP)		(72)発明者		川崎市		∬1−1 味の
	·		(72)発明者		川崎市		∫1−1 味の
							最終頁に続く

(54) 【発明の名称】洗浄剤組成物

(57)【要約】

【課題】 低刺激性で、かつ耐硬水性に優れ、天然ペプチドにみられるような濁りや臭いがなく、しかも洗髪時のきしみ感がない、使用感に優れる洗浄剤組成物を提供する。

【解決手段】 ジペプチド部分が酸性アミノ酸から構成されるN-長鎖アシルジペプチド塩とN-長鎖アシル酸性アミノ酸塩を含有する洗浄剤組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (A) 一般式(1)

【化1】

$$R^{1}-CO-(X-Y)-OM^{1}$$
 (1)

1

「X、Yはそれぞれ独立に酸性アミノ酸残基を表し、R ' は炭素数7~21の直鎖又は分岐鎖のアルキル基又は アルケニル基を示し、M' は水素原子、アルカリ金属、 アンモニウム、アルキルアンモニウム、アルカノールア ンモニウム又は塩基性アミノ酸を示す。] で表されるN 10 -長鎖アシルジペプチドもしくはその塩、及び(B) N 長鎖アシル酸性アミノ酸もしくはその塩を含有するこ とを特徴とする洗浄剤組成物。

$$R^{2}-CO-NH-CH-CH-CH-CH-CH-CH-CH-CH-CH-COOM^{2}$$

$$COOM^{3}$$

$$COOM^{4}$$
(2)

「R'は炭素数7~21の直鎖又は分岐鎖のアルキル基 又はアルケニル基を示し、kは1又は2の整数を示し、 M'とM'及びM'はそれぞれ独立に水素原子、アルカ リ金属、アンモニウム、アルキルアンモニウム、アルカ 20 ノールアンモニウム又は塩基性アミノ酸を示す。]で表 されるN-長鎖アシルジペプチド又はその塩。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ジペプチド部分が 酸性アミノ酸から構成されるN-長鎖アシルジペプチド 及びN-長鎖アシル酸性アミノ酸を含有する洗浄剤組成 物に関する。本発明の洗浄剤組成物は、皮膚に対し低刺 激性で、耐硬水性が高く、洗浄時のきしみ感及び洗浄後 の肌のつっぱり感がない、使用感に優れた洗浄剤組成物 である。

[0002]

【従来の技術】従来、洗浄剤組成物の界面活性剤とし て、アルキルベンゼンスルホン酸塩、高級アルコール硫 酸エステル塩、ポリオキシエチレンアルキルエーテル硫 酸塩等のアニオン界面活性剤が広く用いられている。し かしこれらのアニオン性界面活性剤を主成分とする洗浄 剤組成物は、洗浄力は優れているものの、すすぎ時のき しみ感、使用後のつっぱり感などの使用感が十分に満足 のいくものでなく、皮膚に対する刺激性や毛髪に対する 40 損傷が大きいという問題がある。また、皮膚に対する刺 激性が比較的低い、高級脂肪酸やリン酸エステル系界面 活性剤も以前から使用されているが、これらの界面活性 剤は耐硬水性が低く、水中のカルシウムと容易に結合 し、すすぎ時に水不溶性のカルシウム塩(スカム)が発 生するため、泡立ち及び泡の持続性の低下や、使用感上 の問題が発生するという欠点がある。

【0003】近年、皮膚に対する刺激が少なく、洗浄 性、使用感にも優れるN-長鎖アシルアミノ酸塩が洗浄 剤組成物に広く用いられている。N-長鎖アシル酸性ア 50 合すると濁りがでたり、特異臭があるなどの欠点を有し

【請求項2】 酸性アミノ酸がグルタミン酸、アスパラ ギン酸のいずれかである請求項1の洗浄剤組成物(前記 一般式(1)において、Xがグルタミン酸残基の場合、 Υとの結合はαカルボニル基、γカルボニル基のいずれ を介していてもよく、Xがアスパラギン酸残基の場合、 Υとの結合はαカルボニル基、βカルボニル基のいずれ を介していてもよい)。

【請求項3】 (A) 成分と(B) 成分の重量比が (A) / (B) = 0. 1/100~20/100の割合 である請求項1または請求項2記載の洗浄剤組成物。 【請求項4】 一般式(2) 【化2】

ミノ酸塩は、皮膚に穏和な弱酸性領域での溶状安定性に 優れており、洗浄後の肌のつっぱり感もなく、皮膚に極 めて低刺激性であることが知られている。一方、N-長 鎖アシル中性アミノ酸塩は、弱酸性領域で結晶が析出し やすいため溶状が保ちにくく、また泡立ちも著しく低下

【0004】N-長鎖アシル酸性アミノ酸塩は、耐硬水 性においても比較的優れたものであることが知られてい る。しかし、使用する水の硬度によっては、その効果は 必ずしも十分満足がいくものとはいえなかった。また、 N-アシル酸性アミノ酸塩を髪の洗浄に用いた場合、髪 にきしみ感が生じるという問題点があった。従って、皮 膚に対する低刺激性等のN-長鎖アシル酸性アミノ酸の 優れた特徴を生かし、かつ、更に耐硬水性に優れ、髪に 対するきしみ感が改善された洗浄剤組成物の開発が望ま れていた。

【0005】他方、天然タンパク質を加水分解物して得 られたペプチドを高級脂肪酸でアシル化したN-長鎖ア シルペプチドもまた、皮膚に刺激が少ない洗浄剤原料と して知られている。このN-長鎖アシルペプチドは、洗 浄剤組成物の泡立ち等を改善するために用いられること が多いが、耐硬水性の改善に用いられた例も存在する。 特開昭58-101200には高級脂肪酸石鹸及び特定 のアシル化ペプタイドを含有する粉末洗剤がスカム分散 性に優れることが開示されており、また特開昭64-6 5197にはコラーゲンペプチド高級脂肪酸アシル化物 のモノ塩を含む洗浄剤組成物が、ペプチドの酸性アミノ 酸残基のカルボン酸側鎖が金属イオンと造塩することに より、毛髪に付着した金属イオンを除去する効果を有す るとの開示がなされている。

【0006】しかし、これらN-長鎖アシルペプチド は、天然のタンパク質を加水分解して製造されたペプチ ドの混合物をアシル化したものであり、液体洗浄剤に配 ていた。更に、N-長鎖アシル酸性アミノ酸に比べ弱酸性領域での溶状も安定でなく、また耐硬水性の効果も必ずしも十分なものでなかった。

【0007】また、特開昭59-84994には天然夕ンパク質のアシル化物の濁り、臭い等の欠点を克服するものとしてN-(N'-長鎖アシルグリシル)グリシン塩が提案されており、また、このようなN-長鎖アシル中性アミノ酸ジペプチド塩を含む洗浄剤組成物がいくつか報告されている(特開平5-51356、特開平05-78693、特開平07-188694)。これらN 10-長鎖アシル中性アミノ酸ジペプチド塩の耐硬水性については、特開昭59-152999に上記のN-(N'-長鎖アシルグリシル)グリシン塩が、硬水、軟水いずれにおいても良好な起泡力を発揮するとの開示があるが、N-(N'-長鎖アシルグリシル)グリシン塩も含めN-アシル中性アミノ酸ジペプチド塩の対硬水性は必ずしも満足いくものではなく、また弱酸性領域での溶状安定性も十分でない。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、N-長鎖アシル酸性アミノ酸を含有する洗浄剤組成物において、耐硬水性やきしみ感を改善することであり、言い換えるなら、皮膚に低刺激性で、耐硬水性に優れ、天然ペプチドにみられるような濁りや臭いがなく、しかも洗浄時の髪のきしみ感や洗浄後の肌のつっぱり感が小さい、優れた洗浄剤組成物を提供することである。

[0009]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、かかる実状に鑑み鋭意検討した結果、酸性アミノ酸ジペプチドのアシル化物とN-長鎖アシル酸性アミノ酸とを含有する 30 洗浄剤組成物が、前項記載の特性を有する優れた洗浄剤組成物となることを見いだし、本発明を完成させた。

【0010】すなわち、本発明は(A)下記一般式(1)で表されるN-長鎖アシルジペプチドもしくはその塩、及び(B)N-長鎖アシル酸性アミノ酸もしくはその塩を含有することを特徴とする洗浄剤組成物であ

[0011]

【化3】

る。

$$R^{1}-CO-(X-Y)-OM^{1} \qquad (1)$$

【0012】式中、XおよびYはそれぞれ独立に酸性アミノ酸残基を表し、R' は炭素数 $7\sim21$ の直鎖又は分岐鎖のアルキル基又はアルケニル基を示し、M' はそれぞれ水素原子、アルカリ金属、アンモニウム、アルキルアンモニウム、アルカノールアンモニウム又は塩基性アミノ酸を示す。

[0013]

【発明の実施の形態】本発明の洗浄剤組成物の成分

(A) である前記一般式 (1) で表されるN-長鎖アシ 50 D体、D体とL体およびD体とD体のいずれでもよい。

ルジペプチドのXとYは酸性アミノ酸残基を表すが、これらはXとYは同一残基でもよく、異なっていてもよい。このような残基を与える酸性アミノ酸として好ましいものはグルタミン酸とアスパラギン酸である。

【0014】 XおよびYで表される酸性アミノ酸残基を与える酸性アミノ酸がグルタミン酸とアスパラギン酸から選ばれるとき、Xがグルタミン酸残基である場合、カルボキシル基を介するYとのペプチド結合は α カルボキシル基、 γ カルボキシル基のいずれを介していてもよく、またXがアスパラギン酸残基である場合、カルボキシル基を介するYとのペプチド結合は α カルボニル基、 β カルボニル基のいずれを介していてもよい。

【0015】前記一般式(1)で表されるN-長鎖アシルジペプチドのR'は炭素数7~21の直鎖または分岐鎖のアルキル基またはアルケニル基を示す。R'としては、炭素数7~17の直鎖または分岐鎖の飽和または不飽和のアシル基である方がより好ましい。これらのアルキル基またはアルケニル基を含む長鎖アシル残基R'CO-は、例えばラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、アラキジン酸、椰子油脂肪酸、硬化牛脂脂肪酸、ベヘン酸、イソステアリン酸、オレイン酸、ヒマシ油脂肪酸、オリーブ油脂肪酸、パーム油脂肪酸、及びこれらを含む混合脂肪酸等の脂肪酸より導入することができる。

【0016】前記一般式(1)で表されるN-長鎖アシルジペプチドの塩としてはナトリウム、カリウム等のアルカリ金属塩、トリエタノールアミン等のアルカノールアミン塩、リジン、アルギニン等の塩基性アミノ酸塩、アンモニウム塩、アルキルアンモニウム塩等が挙げられる。また一般式(1)で表されるN-長鎖アシルジペプチドにおけるXとYの酸性アミノ酸残基は、側鎖としてカルボキシル基を有しておりそれらカルボキシル基も各々独立に上記の塩を形成していてよい。これらの塩は単独で用いてもよいし、二種以上の組合せで用いてもよい。

【0018】前記一般式(1)で表されるN-長鎖アシルジペプチドとしては、N-(N'-長鎖アシルー $\alpha-$ グルタミル)グルタミン酸、N-(N'-長鎖アシルー $\gamma-$ グルタミル)グルタミン酸、N-(N'-長鎖アシルー $\alpha-$ アスパラチル)アスパラギン酸、N-(N'-長鎖アシルー $\beta-$ アスパラチル)アスパラギン酸、N-(N'-長鎖アシルー $\alpha-$ グルタミル)アスパラギン酸、N-(N'-長鎖アシルー $\alpha-$ グルタミル)アスパラギン酸、N-(N'-長鎖アシルー $\gamma-$ グルタミル)アスパラギン酸、N-(N'-長鎖アシルー $\gamma-$ 7スパラチル)グルタミン酸、N-(N'-84数アシルー $\gamma-$ 7スパラチル)グルタミン酸、N-(N'-84数アシルー $\gamma-$ 7スパラチル)グルタミン酸およびこれらの塩が挙げらる。また、これらの $\gamma-$ 84数アシルジペプチドは、ラセミ体および光学活性体のいずれでもよい。

【0019】本発明の洗浄剤組成物の成分(B)である N-長鎖アシル酸性アミノ酸のアミノ酸残基としては、 グルタミン酸、アスパラギン酸等が挙げられ、アシル基 としては炭素数 $8\sim22$ 、好ましくは $8\sim18$ の直鎖または分岐鎖の飽和または不飽和のものが挙げられる。

【0020】上記のアシル基は、例えばラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、アラキジン 20酸、椰子油脂肪酸、硬化牛脂脂肪酸、ベヘン酸、イソステアリン酸、オレイン酸、ヒマシ油脂肪酸、オリーブ油脂肪酸、パーム油脂肪酸、及びこれらを含む混合脂肪酸等の脂肪酸より導入することができる。

【0021】N-長鎖アシル酸性アミノ酸の塩としては、ナトリウム、カリウム等のアルカリ金属塩、トリエタノールアミン等のアルカノールアミン塩、リジン、アルギニン等の塩基性アミノ酸塩、アンモニウム塩、アルキルアンモニウム塩等があげらる。N-長鎖アシル酸性アミノ酸またはその塩は一種または二種以上を組み合わ 30せて用いてもよい。また、前記一般式(1)で表されるN-長鎖アシルジペプチドの塩と同種の塩でもよく、異なった種類の塩を形成していてもよい。

【0022】N-長鎖アシル酸性アミノ酸としては、例えばN-ラウロイルグルタミン酸、N-ミリストイルグルタミン酸、N-パルミトイルグルタミン酸、N-ステアロイルグルタミン酸、N-オレオイルグルタミン酸、N-ココイルグルタミン酸、N-硬化牛脂油グルタミン酸、N-ラウロイルアスパラギン酸、N-ミリストイルアスパラギン酸、N-パルミトイルアスパラギン酸、N 40-ステアロイルアスパラギン酸、N-オレオイルアスパラギン酸、N-ココイルアスパラギン酸、N-硬化牛脂油アスパラギン酸、N-ココイルアスパラギン酸、N-硬化牛脂油アスパラギン酸およびこれらの塩を挙げることができる。これらはN-長鎖アシル酸性アミノ酸は光学活性体またはラセミ体のいずれも用いることができる。

681に記載の方法に準じて製造することができる。アシル化すべきアミノ酸はL体、D体およびラセミ体のいずれでもよい。

【0024】本発明の洗浄剤組成物におけるN-長鎖アシルジペプチド(A)及びN-長鎖アシル酸性アミノ酸(B)の合計の含有量は、その使用形態によっても異なるが、十分な洗浄力を得るために、通常5重量%以上、好ましくは10~80重量%である。しかし洗浄剤組成物の使用目的等により、これ以外の範囲で用いても構わないことはもちろんである。

【0025】本発明の洗浄剤組成物におけるN-長鎖アシルジペプチド(A)のN-長鎖アシル酸性アミノ酸(B)に対する割合は、比較的広範囲にわたって採用することができるが、好ましくは重量比で0.1/100~20/100であり、更に好ましくは0.5/100~10/100である。0.1/100未満の場合、耐硬水性およびきしみ感の改善効果が十分でない場合が生じ、20/100を越える場合には、使用感の低下を招く場合がある他、コスト的にも不利となる。

【0026】本発明の洗浄剤組成物には、本発明の効果 を阻害しない範囲において、洗浄性や泡立ちを調整する 目的で、その他の界面活性剤、例えば高級脂肪酸塩、ア ルキル硫酸塩、アルキルスルホン酸塩、アルキルベンゼ ンスルホン酸塩、α-オレフィンスルホン酸塩、ポリオ キシエチレンアルキルエーテル硫酸塩、N-アシルアミ ノカルボン酸塩、ポリオキシエチレンアルキルエーテル カルボン酸塩、アルキルエーテルリン酸エステル塩、ス ルホコハク酸系などのアニオン性界面活性剤、アルキル ベタイン型界面活性剤、アミドベタイン型界面活性剤、 アルキルスルホベタイン型界面活性剤、アミドスルホベ タイン型界面活性剤、イミダゾリン型界面活性剤などの 両性界面活性剤、糖エーテル系、糖アミド系、糖エステ ル系、アルキルサッカライド系、ポリオキシエチレンア ルキルエーテル系、高級脂肪酸アルカノールアミド、ア ミンオキシドなどのノニオン性界面活性剤、塩化ベンザ ルコニウム、モノアルキル第4級アンモニウム塩、ジア ルキル第4級アンモニウム塩、Nα-アシルアルギニン 低級アルキルエステル塩、Nε-アルキルリジン低級ア ルキルエステル塩、アルキルポリエテノキシ第4級アン モニウム塩などのカチオン性界面活性剤を配合してもよ い。また、高級脂肪酸又はその塩などの耐硬水性が低い 界面活性剤でも、本発明の洗浄剤組成物を配合すること により、耐硬水性を改善することができる。すなわち、 本発明における成分(A)の一般式(1)で表されるN -長鎖アシルジペプチドまたはその塩と、成分(B)の N-長鎖アシル酸性アミノ酸またはその塩に加え、成分 (C) として高級脂肪酸またはその塩からなる洗浄剤組 成物とすることができる。この場合でも、耐硬水性の効 果を十分発揮する上で、成分(C)の高級脂肪酸または

の合計量の少なくとも30重量%以下であることが好ま しい。

【0027】本発明の洗浄剤組成物には、本発明の効果 を損なわない範囲で、更に洗浄剤組成物に通常用いられ ているような他の洗浄剤用原料を配合することができ る。これらのものにはメチルセルロース、ヒドロキシセ ルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプ ロピルメチルセルロースなどの水溶性高分子、プロピレ ングリコール、グリセリン、1、3-プチレングリコー ル、ポリエチレングリコール、ソルビトールなどの保湿 10 剤、メチルセルロース、エチルセルロース、ヒドロキシ エチルセルロース、カルボキシビニルポリマー、キサン タンガム、グアガム、エタノール、ポリオキシエチレン グリコールジステアレート、ポリオキシエチレンソルビ タントリステアレートなどの粘度調整剤、流動パラフィ ン、固形パラフィン、ワセリン、スクワラン、オレフィ ンオリゴマーなどの炭化水素、グリセリンモノアルキル エステル、グリセリンモノステアレート、ポリオキシエ チレンソルピタンモノラウレート、ポリオキシエチレン セチルエーテル、ポリオキシエチレンステアリン酸エス 20 テルなどの乳化剤、ラウリルアルコール、セチルアルコ ール、ステアリルアルコール、ベヘニルアルコールなど の高級アルコール、ミンク油、オリーブ油、ヒマシ油、 卵黄油、椿油、大豆油、アマニ油、アボカド油、ホホバ 油、ラノリンなどの油分、イソプロピルミリステート、 イソプロピルパルミテート、ステアリルステアレート、 ミリスチン酸オクチルドデシル、オレイン酸オクチルド デシルなどのエステル油、エチレングリコールジステア レート、スチレンポリマーなどのパール化剤、メチルパ ラベン、ブチルパラベンなどの防腐剤、ベンゾフェノン 30 誘導体、ベンゾトリアゾール誘導体などの紫外線吸収 剤、トリクロサンなどの殺菌剤、グリチルリチン酸ジカ リウム、酢酸トコフェロールなどの抗炎症剤、ジンクピ リチオンなどの抗フケ剤、アミノ酸、薬剤、pH調製 剤、香料、色素、酸化防止剤等が挙げられる。

[0028]

【実施例】次に本発明を実施例に基づいてに詳細に説明 する。但し、本発明は以下に示す実施例に限定されるも のではない。

【0029】<<製造例1>α-グルタミルグルタミン酸 40 20.0g(0.072モル)と水70mlの懸濁液に 27重量%水酸化ナトリウム水溶液をpH11になるまで加え溶解しアセトン35mlを加えた。そこへラウリン酸クロライド15.8g(0.072モル)を1時間かけて滴下した。なおラウリン酸クロライドを滴下する際、温度は10℃を保ち、pHを11に一定にするために27重量%水酸化ナトリウム水溶液を同時に滴下した。ラウリン酸クロライドの滴下終了後、反応液を30℃に加温し30分間熟成させた。その後濃硫酸を加えpHを1とし析出した固体を濾別し、乾燥してN-(N'50

- ラウロイル - α - グルタミル)グルタミン酸 3 0 .6 g (収率 9 2 %) を得た。この固体を赤外分光分析で分析した結果、 1 6 5 0 c m - にアミド基のピーク、また 1 7 3 0 c m - にカルボキシル基のピークを認めた。

【0030】 〈製造例 $2>\alpha-P$ スパラチルアスパラギン酸30.0g(0.12モル)と水115mlの懸濁液に27重量%水酸化ナトリウム水溶液をpH11になるまで加え溶解しアセトン58mlを加えた。そこへココイルクロライド26.9g(0.12モル)を1時間かけて滴下した。なおココイルクロライドを滴下する際、温度は10でを保ち、pHを11に一定にするために27重量%水酸化ナトリウムを同時に滴下した。ココイルクロライドの滴下終了後、反応液を30でに加温し30分間熟成させた。その後濃硫酸を加えpHを1とし析出した固体を濾別し、乾燥してN-(N'-1)ココイル $-\alpha-P$ スパラチル)アスパラギン酸47.2g(収率90%)を得た。この固体を赤外分光分析で分析した結果、1640cm⁻¹にアミド基のピーク、また1730cm⁻¹にカルボキシル基のピークを認めた。

【0031】<製造例 $3>\alpha-PZ$ パラチルアスパラギン酸20.0g(0.08 モル)と水80 m 1 の懸濁液に27 重量%水酸化ナトリウム水溶液をpH11になるまで加え溶解し、アセトン40 m 1 を加えた。そこへラウリン酸クロライド17.7g(0.08 モル)を1 時間かけて滴下した。なおラウリン酸クロライドを滴下する際、温度は10 でを保ち、pH を11 に一定にするために27 重量%水酸化ナトリウムを同時に滴下した。ラウリン酸クロライドの滴下終了後、反応液を30 でに加温し30 分間熟成させた。その後濃硫酸を加えpH を1 とし析出した固体を濾別し、乾燥してN-(N'-) ウロイル- $\alpha-P$ スパラチル)アスパラギン酸31.7g(収率91%)を得た。この固体を赤外分光分析で分析した結果、1640 cm 1 にアミド基のピーク、また1730 cm 1 にカルボキシル基のピークを認めた。

【0032】<製造例4 $>\gamma$ -グルタミルグルタミン酸 16.0g(0.058モル)と水55mlの懸濁液に 27重量%水酸化ナトリウム水溶液をpH11になるまで加え溶解し、アセトン27mlを加えた。そこへラウリン酸クロライド12.6g(0.058モル)を1時間かけて滴下した。なおラウリン酸クロライドを滴下する際、温度は10℃を保ち、pHを11に一定にするために27重量%水酸化ナトリウムを同時に滴下した。ラウリン酸クロライドの滴下終了後、反応液を30℃に加温し30分間熟成させた。その後濃硫酸を加えpHを1とし析出した固体を濾別し、乾燥してN-(N-ラウロイル- γ -グルタミル)グルタミン酸23.6g(収率89%)を得た。この固体を赤外分光分析で分析した結果、1640cm⁻¹にアミド基のピーク、また1730cm⁻¹にカルボキシル基のピークを認めた。FABマ

50 ススペクトル 459 (MH')

【0033】 〈製造例5〉 α -グルタミルグルタミン酸 20.0g(0.072 モル)とステアリン酸クロライド 21.9g(0.072 モル)を用い、製造例1と同様にして、N-(N'-ステアリル- α -グルタミル)グルタミン酸 34.9g(収率89%)を得た。この固体を赤外分光分析で分析した結果、1650cm-にアミド基のピーク、また1730cm-にカルボキシル基のピークを認めた。

【0034】<製造例6> α -グルタミルグルタミン酸 20.0g(0.072モル)とココイルクロライド110 6.1g(0.072モル)を用い、製造例1と同様にして、N-(N)-ココイル- α -グルタミル)グルタミン酸 30.1g(収率90%)を得た。この固体を赤外分光分析で分析した結果、1640cm⁻¹にアミド基のピーク、また1730cm⁻¹にカルボキシル基のピークを認めた。

【0035】以下、N-長鎖アシルペプチドは、トリエタノールアミン溶液、水酸化ナトリウム溶液または水酸化カリウム溶液で中和し塩を形成させて用いた。トリエタノールアミン塩にする際は、pHを5.2となるよう20調製し、ナトリウム塩、カリウム塩にする際は、pHを

5.8となるよう調製した。また、下記試験例1~5の試験において、N-アシル酸性アミノ酸塩がナトリウム塩の場合は、N-長鎖アシルペプチド塩もナトリウム塩を用い、N-アシル酸性アミノ酸塩がトリエタノールアミン塩の場合、N-長鎖アシルペプチド塩もトリエタノールアミン塩を用いた。

【0036】下記表1~12中、N-長鎖アシルペプチ ド塩の配合量は、洗浄剤組成物中のN-長鎖アシル酸性 アミノ酸塩に対する重量%で示している。

10 【0037】<試験例1> 泡立ち試験

N-長鎖アシル酸性アミノ酸塩(0.5重量%)とN-長鎖アシルペプチド塩とを含む各種洗浄剤組成物を調製した。この各溶液50mlを家庭用ミキサー(商品名「ミルサー」、岩谷産業(株)製)で5秒間攪拌し、静置1分後の泡量(ml)を測定した。水溶液の調製には水道水(カルシウム濃度20ppm)を用いた。結果を表1~4に示す。N-長鎖アシル酸性アミノ酸で水溶液中がカルシウムと水不溶性の塩を形成した場合、泡立ちが低下する。

0 [0038]

【表1】

		比較例	実施例			
	負アシル酸性アミノ酸塩に対するN-(パーラウロイ :-グルタミル)グルタミン酸塩の比率(重量%)	0%	0. 5%	5%	10%	
-	N-ココイルグ ルタミン酸トリエタノールアミン	180 (193)	187	195	195	
泡量 (ml)	N-ココイルク*ルタミン酸ナトリウム	133 (198)	160	175	190	
(1117)	N-ラウロイルアスパ [*] ラキ [*] ン酸トリエタノールアミン	179 (203)	187	197	203	
	N-ラウロイルアスパ [®] ラキ [®] ン酸ナトリウム	173 (253)	200	215	238	

()内はイオン交換水 (>18MQ) を用いた場合の値

[0039]

【表2】

		比較例 実施例			
	ijアシル酸性アミノ酸塩に対するN-(パーラウロイ -グルタミル)グルタミン酸塩の比率(重量%)	0%	0. 5%	5%	10%
·	Nーココイルク [*] かタミン酸トリエタノールブミン	180 (193)	185	188	193
泡量 (ml)	N-ココイルク ⁺ ルタミン酸ナトリウム	133 (198)	155	195	200
(IIII)	N-ラウロイルアスパ [®] ラキ [®] ン酸トリエタノールアミン	180 (203)	188	195	200
	N-ココイルク* ルタミン酸トリエタノールアミン	173 (253)	190	230	235

()内はイオン交換水 (>18MQ) を用いた場合の値

[0040]

		比較例	:	実施例	
	賞アシル酸性アミノ酸塩に対するハー(パーラウロイル スパチル)アスパラギン酸塩の比率(重量%)	0%	0.5%	5%	10%
	Nーココイルク・ルタミン酸トリエタノールアミン	180 (193)	185	190	190
泡量 (ml)	Nーココイルク・ルタミン酸ナトリウム	133 (198)	140	193	205
(m1)	N-ラウロイルアスパ ラキ・ン酸トリエダノールアミン	180 (203)	185	195	200
	N-ラウロイルアスパ ラキ・ン酸ナトリウム	173 (253)	190	223	240

()内はイオン交換水 (>18MQ)を用いた場合の値

[0041]

【表4】

		比較例			
	貨アンル酸性アミノ酸塩に対するヤン油脂肪酸 水分解コラーゲン塩の比率(重量%)	0%	0. 5%	5%	10%
	Nーココイルグ・ルタミン酸トリエタノールアミン	185 (193)	180	190	180
泡量	N-ココイルク* ルタミン酸ナトリウム	133 (198)	140	143	150
(m1)	N-ラウロイルアスパ ラキ"ン酸トリエタノールアミン	187 (203)	140	118	95
	N-ラウロイルアスハ [・] ラキ [・] ンT設ナトリウム	173 (253)	175	167	87

()内はイオン交換水 (>18MQ) を用いた場合の値

【0042】 <試験例2〉 きしみ感評価試験 カルシウム濃度100 p p m に調製した水を用い、N -長鎖アシル酸性アミノ酸塩水溶液(0.5 重量%)とN -長鎖アシルペプチド塩を含む各種洗浄剤組成物を5 リットル調製した(40 $\mathbb C$)。各洗浄剤組成物を用い、パ [0043]

【表5】

		比較例	実施例		
N-長 ル- o	を鎖アシル酸性アミノ酸塩に対するハー(パーラウロイ スーグルタミル)ダルタミン酸塩の比率(重量%)	0%	0. 5%	5%	10%
#65	N-ココイルク* ルタミン酸トリエタノールブミン	Δ	0	0	0
髪のき	N-ココイルク・ルタミン酸ナトリウム	×	Δ	0	0
レレ	N-ラウロイルアスパ [®] ラキ [®] ン酸トリエタノールアミン	Δ	0	0	0
み感	N-ラウロイルブスパ [®] ラキ [®] ン酸ナトリウム	×	Δ	0	0

®きしみ感が全くない、○きしみ感がほとんどない、△きしみ感がややある、 ×きしみ感がある。

[0044]

40 【表 6】

		比較例			
N−. N~ o	&鎖アシル酸性アミノ酸塩に対するハー(パーステアリ スーグルタミル)グルタミン酸塩の比率(重量%)	0%			10%
m-s.	N-ココイルク* ルタミン酸トリエタノールアミン	Δ	0	0	0
髪のき	N-ココイルク* ルタミン酸ナトリウム	×	Δ	0	0
さしみ感	N-ラウロイルアスパ [®] ラキ [®] ン酸トリエタノールアミン	Δ	0	0	0
感	N-ラウロイルアスパ [*] ラキ [*] ン酸ナトリウム	×	Δ	0	0
<u> </u>	1 7 2 2 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3	12357 5 7	+ 1 7	GB 47 G	<u>_</u>

◎きしみ感が全くない、○きしみ感がほとんどない、△きしみ感がややある、 ×きしみ感がある。

[0045]

【表7】

		比較例			
N∄ - c	長鎖アシル酸性アミノ酸塩に対するN-(パ-ココイル ス-アスパチル)アスパラギン酸塩の比率(重量%)	0%	0. 5%	5%	10%
# 5	N-ココイルク* ルタミン酸トリエクノールブミン	Δ	0	0	0
髪のき	N-ココイルク・ルタミン酸ナトリウム	×	Δ	0	0
し	N-ラウロイMアスパ [®] ラキ [®] ン酸トリエタノーMアミン	Δ	Ò	0	0
み感	N-ラウロイ <i>MTス</i> パ・ラキ・ン酸ナトリウム	×	Δ	0	0

⊚きしみ感が全くない、○きしみ感がほとんどない、△きしみ感がややある、
×きしみ感がある。

【0046】<試験例3> スカム付着試験 内壁面に10四方の黒色塩化ビニル板を水面が中央にくるように貼り付けた洗面器に、カルシウム濃度100ppmに調製した水を用い、N-長鎖アシル酸性アミノ酸塩水溶液(0.5重量%)とN-長鎖アシルペプチド塩を含む各種洗浄剤組成物を5リットル調製した(40 [0047]

【表8】

		比較例		実施例		
N-E	を鎖アシル酸性アミノ酸塩に対するN-(N'-ラウロイ スーグルクミル)グルクミン酸塩の比率(重量%)	国の比率(重量%) 0.5% 5.5% 5		5%	10%	
ス	N-ココイルク* ルタミン酸トリエタノールアミン	Δ	0	0	0	
カ	N-ココイルク* ルタミン酸ナトリウム	×	Δ	0	0	
上量	N-ラウロイルアスパ [*] ラキ [*] ン酸トリエタノールアミン	Δ	0	0	0	
	N-ラウロイルアスパ [・] ラキ [・] ン酸ナトリウム	×	Δ	0	0	

◎スカムが全く付着してない、○スカムがほとんど付着してない、 △スカムがやや付着している、×スカムが付着している。

[0048]

【表9】

		比較例			
N-E	を鏡アシル酸性アミノ酸塩に対するN-(N゚-ラウロイ リシル)グリシン塩の比率(重量%)	0%	0. 5%	5%	10%
ス	N-ココイルク* ルタミン酸トリエタノールアミン	Δ	Δ	Δ	0
カ	Nーココイルク・ルタミン酸ナトリウム	×	×	×	Δ
ム量	N-ラウロイルアスパ・ラキ・ン酸トリエタノールアミン	Δ	Δ	Δ	0
	N-ラウロイルアスパ・ラキ・ン酸ナトリウム	×	×	×	۵

◎スカムが全く付着してない、○スカムがほとんど付着してない、 △スカムがやや付着している、×スカムが付着している。

[0049]

【表10】

			比較	例	
N-長加オ	と鎖アシル酸性アミノ酸塩に対するハーヤン油脂肪酸 <分解コテーゲンペプチド塩の比率(重量%)	0%	0. 5%	5%	10%
マ	N-ココイルク* ルタミン酸トリエタノールアミン	Δ	Δ	Δ	0
スカム	N-ココイルグ [*] ルタミン酸ナトリウム	×	×	×	Δ
量	N-ラウロイルアスパ [*] ラキ [*] ン酸トリエタノールアミン	Δ	Δ	Δ	0
	N-ラウロイルアスハ [*] ラキ*ン酸ナトリウム	×	×	×	Δ

◎スカムが全く付着してない、○スカムがほとんど付着してない、 △スカムがやや付着している、×スカムが付着している。

【0050】 <試験例4> 臭い試験

N-長鎖アシル酸性アミノ酸塩(30重量%)とN-長鎖アシルペプチド塩とを含む各種洗浄剤組成物を調製した。これらの溶液を一週間40℃で保存後、臭いの有無

を調査した。結果を表11に示す。

[0051]

【表11】

		5	足施例	l	į	七較例	
N	長賀アンル酸性アミノ酸塩に対するN-(パーラウロイ -α-ダルタミル)ダルタミン酸塩の比率(重星%)	0. 5%	5%	10%			
N · J	设備アシル酸性アミノ酸塩に対するヤシ油脂肪酸 アシル加水分解コラーザンの比率(重量%)				0.5%	5%	10%
	N-ココイルク ⁺ ルタミン酸トリエタノールブミン	0	0	0	Δ	Δ	×
卓	N-ココイルク* ルタミン西皮ナトリウム	0	0	0	Δ	×	×
臭い	N-ラウロイルアスパ ラキ・ン酸トジェクノールアミン	0	0	0	0	Δ	×
	N ラウロイルアスパ ラキ・ン酸ナトリウム	O	0	O	Δ	×	×

○特異臭がない、△特異臭がややある、×特異臭がかなりある。

【0052】 <試験例5> 濁り試験

調査した。結果を表12に示す。

N-長鎖アシル酸性アミノ酸塩(30重量%)とN-長 40 鎖アシルペプチド塩とを含む各種洗浄剤組成物を調製し た。これらの溶液を一週間0℃で保存後、濁りの有無を [0053]

【表12】

		実施例		比較例			
N-5	受賞ブシル酸性ブシス酸塩に対するN-(パ-ラウロイ-α-ウ゚ルクミル)ダルタミン酸塩の比率(重量%)	0.5%	5%	10%			
N - 5	受鎖チシル酸性チミメ酸塩に対するヤシ油脂肪酸 チシル加水分解コラードンの比率(重量%)				0. 5%	5%	10%
臭い	N-ココイルク* ルタミン酸トリエイノールアミン	0	0	0	0	Δ	×
	N-ココイルク* ルタミン酸ナトリウム	0	0	0	Δ	×	×
	N-ラウロイルブスハ ラキ ン酸トリエタノールブミン	0	0	0	0	Δ	×
	N-ラウロイルアスハ" ラキ"ンア設ナトリウム	0	0	0	Δ	×	×

○濁りがない、△濁りがややある、×濁りがかなりある。

【0054】 <配合例1>下記表13に示す組成のヘアシャンプーを調製した。このヘアシャンプーは、硬水中においても泡立ちにも優れ、皮膚に対して低刺激であ

り、洗髪の際のきしみ感もない優れたものであった。 【0055】

【表13】

ヘアシャンプー

組成	配合量(%)
N-(N'-ラウロイル-α-グルタミル)グルタミン酸TEA	0.5
N-(N'-ラウロイル-γ-グルタミル)グルタミン酸TEA	0.5
N-ラウロイルグルタミン酸TEA	18
ラウリル硫酸TEA	- 3
ヤシ油ジメチルアミノ酢酸ベタイン	5
カルボキシビニルポリマー	4
ヤシ油脂肪酸ジエタノールアミド	2
カチオン化セルロース	0.4
トリメチルグリシン	2
防腐剤	0. 2
水	残部

TEA: トリエタールアミン

【0056】<配合例2>下記表14に示す組成のヘアシャンプーを調製した。このヘアシャンプーは、硬水中においても泡立ちにも優れ、皮膚に対して低刺激であ

り、洗髪の際のきしみ感もない優れたものであった。 【0057】 【表14】

ヘアシャンプー

組成	配合量 (%)
N-(N'-ココイル-α-アスパラチル)アスパラギン酸TEA	2
N-ココイルアスパラギン酸TEA	20
ヤシ油脂肪酸ジエタノールアミド	4
カチオン化セルロース	0.4
POE(60)ポリミリスチレン(1)牛脂アルキルエーテル	2. 5
加水分解コラーゲン	0.5
ジステアリン酸ポリエチレングリコール	2
グリセリン	5
防腐剤	0. 2
香料	0.1
水	残部

POE: ポリオキシエチレン

【0058】 <配合例3>下記表15に示す組成の洗顔

浄後の肌のつっぱり感もない優れたものであった。

クリームを調製した。この洗顔フォームは、硬水中にお 20 【0059】

いても泡立ちにも優れ、皮膚に対して低刺激であり、洗

【表15】

洗顔クリーム

組成	配合量 (%)
N-(N'-ココイル-α-グルタミル)グルタミン酸ナトリウム	2 4
N-ココイルグルタミン酸アルギニン	10
ステアリン酸ナトリウム	1
ヤシ油脂肪酸ジエタノールアミド	4
ジステアリン酸ポリエチレングリコール	2
ソルビトール	2
ヒドロキシメチルセルロース	0.8
PEG (120) メチルグルコースジオレート	0.5
プロピレングリコール	10
防腐剤	0.2
香料	0.1
*	残部

【0060】 <配合例4>下記表16に示す組成のボデ 40 あった。

ィーシャンプーを調製した。このボディーシャンプー

[0061]

は、硬水中においても泡立ちに優れ、皮膚に対して低刺

【表16】

激であり、洗浄後の肌のつっぱり感もない優れたもので

ボディシャンプー

組成	配合量 (%)
N-(N'-ココイル-α-グルタミル)グルタミン酸カリウム	6
N-ココイルグルタミン酸アルギニン	15
ヤシ油脂肪酸カリウム	4
ヤシ油脂肪酸ジエタノールアミド	3
カチオン化グアーガム	1
ブチレングリコール	3
クエン酸 1 水和物	適量
防腐剤	0.2
香料	0.1
*	残部

[0062]

【発明の効果】本発明の洗浄剤組成物は、低刺激性で、 かつ耐硬水性に優れ、天然ペプチドにみられるような濁 20

りや臭いがなく、しかも洗髪の際のきしみ感がない、優 れた洗浄剤組成物である。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6

識別記号

FΙ

C 1 1 D 1:10)

(72)発明者 服部 達也

三重県四日市市大字日永1730番地 味の素 株式会社東海工場内